(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2004 年10 月28 日 (28.10.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/092371 A1

(51) 国際特許分類7:

67/027, G01N 33/15, 33/50

C12N 15/09, A01K

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/005253

(22) 国際出願日:

2004年4月13日(13.04.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2003-114793 2003 年4 月18 日 (18.04.2003) J

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 独立 行政法人科学技術振興機構 (JAPAN SCIENCE AND TECHNOLOGY AGENCY) [JP/JP]; 〒3320012 埼玉県 川口市本町四丁目 1番8号 Saitama (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 田中 光一 (TANAKA, Kohichi) [JP/JP]; 〒2270066 神奈川県横浜市青葉区あかね台2-30-8 Kanagawa (JP). 原田 高幸 (HARADA, Takayuki) [JP/JP]; 〒1740062 東京都板橋区富士見町7-4 アーバンハイツ504 Tokyo (JP).

- (74) 代理人: 小林浩 (KOBAYASHI, Hiroshi); 〒1040028 東京都中央区八重洲二丁目 8番7号 福岡ビル 9 階 阿部・井窪・片山法律事務所 Tokyo (JP).
- (81) 指定国(表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: MOUSE WITH DEFICIENCY OF GLUTAMATE TRASNPORTER GLAST FUNCTION

(54) 発明の名称: グルタミン酸トランスポーターGLAST機能欠損マウス

(57) Abstract: It is intended to provide a GLAST knockout mouse lacking the function of endogenous glutamate transporter GLAST gene which shows: 1) an ocular tension within the normal range; and 2) a decrease in retinal ganglion cell count compared with a normal wild type mouse. Owing to the ocular properties, this knockout mouse is useful as a normal tension glaucoma model. By using this knockout mouse, a compound useful in treating normal tension glaucoma can be screened.

○ (57) 要約: 本発明は、内在性グルタミン酸トランスポーターGLAST遺伝子の機能を欠損させたGLASTノックアウトマウスであって、1) その眼圧が正常範囲にあり、かつ2) その網膜神経節細胞数が、野生型正常マウスに比べて 減少している、GLASTノックアウトマウスを提供する。該ノックアウトマウスは、その眼の性状から正常眼圧緑内 障モデルとして有用である。また、該ノックアウトマウスを使用することによって、正常眼圧緑内障の治療に有用 な化合物をスクリーニングすることもできる。



2004/092371 A

明細書

グルタミン酸トランスポーターGLAST機能欠損マウス

技術分野

本発明は、グルタミン酸トランスポーターの一種であるGLASTの機能が欠損しているGLASTノックアウトマウス及びその作製方法に関する。また、本発明は、該ノックアウトマウスの、正常眼圧緑内障モデルマウスとしての使用、及び該ノックアウトマウスを用いた、正常眼圧緑内障の予防及び/又は治療に有用な化合物のスクリーニング方法にも関する。

10

15

20

25

背景技術

正常眼圧緑内障は、緑内障のなかの一つのタイプに属するが、その有病率の高さから、最近特に注目されている疾患である。一般に緑内障とは、眼圧(眼球内の水圧)が高くなるために視神経が圧迫されて萎縮し、そのために視機能が障害を受け、視野が狭くなる疾患であり、そのまま放置しておくと、最終的には失明にいたる危険性が高い。他方、正常眼圧緑内障は、眼圧が正常範囲(ヒトでは通常10~21mmHg)にあるにもかかわらず、眼圧が高い緑内障と同様の所見(視神経の萎縮及び視野欠損)を呈する病態である。緑内障は、先進諸国では、糖尿病に次いで失明原因の第2位にランクされており、日本人では40歳以上の人の約3.5%に当たる約2.00万人が罹患しているが、近年の疫学調査では、その7割が正常眼圧緑内障であると報告されている。正常眼圧緑内障は、ゆっくりと進行して自覚症状も少ないため、早期発見も難しく、また現在のところ、更に眼圧を下げること以外、決め手となる治療法がない。

近年、軽度かつ慢性的なグルタミン酸濃度の上昇によって誘発される網膜神経節細胞の変性脱落、すなわち神経細胞死が、緑内障や糖尿病性網膜症の原因の一つとして提唱されている((Harada, T., et al. Proc Natl Acad Sci USA 95, 4663-4666, 1998; Harada, C. et al., Neurosci. Lett. 292, 134-136, 2000)。

哺乳類の中枢神経系において、グルタミン酸は主要な興奮性神経伝達物質の1 つであり、脳の高次機能に重要な役割を果たしているが、その反面、グルタミン 酸の過剰な上昇が神経毒性を示し、各種の神経変性疾患や脳虚血後の遅延性神経 細胞死を招くことが知られている。このグルタミン酸濃度を調節する機構の一つ がグルタミン酸トランスポーターである。グルタミン酸トランスポーターは、神 経終末から一旦放出されたグルタミン酸を細胞内に取り込み、シナプス間隙のグ ルタミン酸濃度を低く保つことを主要な役割とする機能分子である。

5

10

15

20

現在、哺乳動物の脳内のグルタミン酸トランスポーターとしては、神経細胞に存在する型のEAAC1, EAAT4及びEAAT5 (Kanai, Y. & Heidiger, M.A., Nature 360, 467-471, 1992; Fairman, W.A., et al., Nature, 375, 599-603, 1995; Arrizal, J.E., et al., Proc Natl Acad Sci USA 94, 4155-4160, 1997、並にグリア細胞に存在する型のGLT1及びGLAST (別名GluT1)が知られており(Pines, D. et al., Nature 360, 464-467, 1992; Mukainaka et al., Biochimica et Biophysica Acta 1244, 233-237, 1995; Tanaka, K., Neurosci. Res. 16, 149-153, 1993; Tanaka, K., Neurosci. Lett. 159, 183-186, 1993; Storck, T., et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 89, 10955-10959, 1992)、これらのグルタミン酸トランスポーターの機能異常と各種の神経細胞変性疾患との関連が知られている。

この様な状況の中で、GLASTノックアウトマウス(Watase, K. et al, Eur. J. Neurosci. 10, 976-988, 1998;特開平10-33087号)を用いた実験から、GLASTが、網膜内のミューラー細胞に存在すること、そしてGLASTノックアウトマウスでは野生型と比較して、虚血負荷後の網膜損傷が著しく増悪することが明らかとなり、このことから、網膜のミューラー細胞に存在するGLASTが緑内障の発症に関与していることが示唆されている(Harada, T., et al. Proc Natl Acad Sci USA 95, 4663-4666, 1998))。しかし、このGLASTノックアウトマウスでは、虚血負荷をかけない限り、網膜組織の損傷は観察されておらず、これを正常眼圧緑内障のモデルに用いることはできない。

25 既に、緑内障の治療薬の開発やその発症機序の解明のために、緑内障モデル動物として、遺伝的慢性緑内障モデルマウスや水負荷による高眼圧緑内障モデルウサギなどが存在するが、正常眼圧緑内障のモデル動物は、これまで全く知られていない。また、正常眼圧緑内障とGLASTとの関係を指摘している報告はなく、正常眼圧緑内障の発症機序は依然として不明である。

15

20

従って、正常眼圧緑内障モデル動物が得られれば、該疾患の治療に有効な治療薬の開発のために、その治療方法の確立のために、そしてまた該疾患の原因や発症機序の解明のために、極めて有益であると期待される。しかしながら、現在、正常眼圧緑内障モデル動物は知られておらず、従って、医学分野または医薬分野において、このようなモデル動物が切望されていた。

発明の開示

本発明者は、従来から存在するグルタミン酸トランスポーター遺伝子GLAST の機能が欠損した通常のノックアウトマウス(GLASTノックアウトマウス)を改良した結果、眼圧が正常範囲内にあるにもかかわらず、網膜神経節細胞が変性脱落し、その数が著しく減少した改良型GLASTノックアウトマウスを得ることができた。そして、このノックアウトマウスは、正常眼圧緑内障のモデルマウスとして有用であることが判明した。

従って、本発明は、内在性GLAST遺伝子の機能を欠損させた、正常眼圧緑内障のモデルとしてのGLASTノックアウトマウス、特には、1)その眼圧が正常範囲にあり、かつ2)その網膜神経節の細胞数が、野生型マウスに比べて減少している、GLASTノックアウトマウスを提供する。

本発明では、該GLASTノックアウトマウスの眼圧は、通常 $2.1 \, \text{mmHg以下}$ 、例えば $1.0 \sim 2.1 \, \text{mmHg}$ である。また、該GLASTノックアウトマウスの網膜神経節の細胞数は、野生型マウスに比べて少なくとも $2.0 \, \%$ 減少している。

本発明では、好ましくは、該GLASTノックアウトマウスの遺伝的背景は、 C57BL/6系マウスの、例えばC57BL/6J系マウスの遺伝的背景と同一又は実質 的に同一である。

具体的には、本発明は、内在性GLAST遺伝子領域内に、例えばその第6エキ 25 ソンに、ネオマイシン耐性遺伝子が挿入されているGLASTノックアウトマウス を提供する。

本発明はまた、この様なGLASTノックアウトマウスの、正常眼圧緑内障のモデルマウスとしての使用をも提供する。

別の態様として、本発明は、内在性GLAST遺伝子の機能を欠損させたGLAST

ノックアウトマウスの作製方法を提供する。この作製方法は、下記1~6の過程 を含んで成る:

- 1)相同染色体上の1つの内在性GLAST遺伝子の機能を欠損させた任意のマウスのES細胞を得ること、
- 5 2)過程1で得られたES細胞を用いて、該細胞を含んで成るキメラマウスを 得ること、
 - 3) 過程2で得られたキメラマウスを正常C57BL/6系マウスと交配して、ヘテロ接合型ノックアウトマウスを得ること、
- 4) 過程3で得られたヘテロ接合型ノックアウトマウスを正常C57BL/6系マ. 10 ウスと交配して、ヘテロ接合型ノックアウトマウスを得ること、
 - 5)過程4に記載した交配を、少なくとも合計5回繰り返して、その遺伝的背景をC57BL/6系マウスに近づけたヘテロ接合型ノックアウトマウスを得ること、及び
- 6) 過程5で得られたヘテロ接合型ノックアウトマウス同志を交配して、ホモ 15 接合型又はヘテロ接合型のGLASTノックアウトマウスを得ること。

本発明の作製方法では、過程5において、過程4に記載した交配を少なくとも合計9回繰り返すことが好ましい。

本発明の作製方法により作製されたGLASTノックアウトマウスもまた、本発明に含まれ、しかも、この様にして作製されたGLASTノックアウトマウスもまた、正常眼圧緑内障のモデルマウスとして使用することができる。

更に別の態様として、本発明は、上記の本発明のGLASTノックアウトマウス、又は上記の本発明の作製方法により作製されたのGLASTノックアウトマウスを、正常眼圧緑内障のモデルマウスとして用いる使用方法を提供する。

従って、本発明は、この様なGLASTノックアウトマウスを用いた、正常眼圧 25 緑内障の予防及び/又は治療に有用な化合物のスクリーニング方法を提供する。 特には、このスクリーニング方法は、

- 1) 本発明のGLASTノックアウトマウスに試験化合物を投与すること、
- 2) 野生型マウスに試験化合物を投与すること、
- 3) 上記の各マウスにおいて、投与前、及び投与してから一定期間後に、生存

する視神経細胞の数量又機能を評価すること、及び

4) ノックアウトマウスと野生型マウスの検査結果を比較して、試験化合物の 有効性を評価すること

を含んで成る。

本発明のスクリーニング方法では、生存する視神経細胞数又は視神経細胞機能を評価するために、網膜神経節の神経細胞数の計数に加え、網膜電位や視覚誘発電位の測定 (Porciatti et al., Vision Res. 39, 3071-3081, 1999)、Visual Cliffテストなどの行動学的解析 (Ma, L. et al., Neuron 36, 623-634, 2002)を併用して評価することが好ましい。

10

15

20

5

図面の簡単な説明

図 1 は、マウスGLAST遺伝子のゲノム構造の概略(制限酵素部位及びエキソン部分)を示す。図中、各記号が示す制限部位に関与する制限酵素は以下の通りである。E:EcoRI、B:BamHI。また、黒ボックスはエキソン(Exon) $1\sim10$ 番を示す。

図2は、実施例1において、マウスGLAST遺伝子の機能を欠損させるために破壊しようとする標的遺伝子領域(上段)、使用したターゲティングベクター(中断)、及び破壊されたGLAST遺伝子(下段)の構造を示す。図中、各記号が示す制限部位に関与する制限酵素は以下の通りである。P:PvuII、RV:EcoRV、B:BamHI、E:EcoRI、X:XhoI。また、黒ボックスによりエキソン6~8番(E6~8)を示す。neoはネオマイシン耐性遺伝子を、DT-AはジフテリアトキシンAフラグメント遺伝子を示す。

図3は、ホモ接合型GLASTノックアウトマウス(GLAST-/-)及び野生型正常マウス(GLAST+/+)の網膜の病理切片像を示す。

25 図4は、出生後、指示した週齢における、ホモ接合型GLASTノックアウトマウス(GLAST/-)、ヘテロ接合型GLASTノックアウトマウス(GLAST+/-)、及び野生型正常マウス(GLAST+/+)の網膜神経節の細胞数を示す。これらの細胞数は、網膜神経節の病理切片内の神経細胞数を、ヘマトキシリン/エオシン染色後に計数した。縦軸は、3~22枚の切片から得られた切片1枚あたりの平均細胞数を

表す。横軸は、各マウスの出生後の週齢を表す。

図5は、ホモ接合型GLASTノックアウトマウス(GLAST小)及び野生型正常マウス(GLAST+/+)の網膜神経節における、Fluoro-Goldの逆行性ラベリングにより標識された神経細胞を示す蛍光像を示す。

5

10

15

発明を実施するための最良の形態

本発明において、マウスのグルタミン酸トランスポーターGLAST (Glutamate/Asparatate Transporter)とは、配列番号1に示す塩基配列を有する DNA 鎖によってコードされ、配列番号2に示すアミノ酸配列を有する蛋白質のことである (Tanaka, K., Neurosci. Lett. 159, 1803·186, 1993))。この蛋白質は、ラットではGluT1とも呼ばれており (Tanaka, K., Neurosci. Res. 16, 149-153, 1993; Storck, T., et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 89, 10955·10959, 1992)、両者はいわゆるカウンターパートである。

マウスGLASTの遺伝子 (ゲノム) 構造は既に解明されており、その詳細は Hagiwara, T., et al., Genomics 33, 508-515, 1996に記載されている。この遺伝 子構造の概略を表1及び図1に示す。

ただし、マウスの系統によっては、マウスGLASTは、上記のコード核酸配列及びアミノ酸配列、更にはそのゲノム配列が、その機能が維持される範囲内で変異していること、例えば塩基やアミノ酸残基の置換、欠失、付加、又は挿入を受けていることもあり、本発明では、その様な変異体、例えば上記のコード核酸配列において、例えば1~10個、好ましくは1~5個の塩基が置換、欠失、付加、又は挿入している変異体、あるいは上記アミノ酸配列において、例えば1~10個、好ましくは1~5個のアミノ酸が置換、欠失、付加、又は挿入している変異体が置換、欠失、付加、又は挿入している変異体がである。

20

15

20

表1:マウスGLAST遺伝子のエキソン-イントロン構成

キソン	エキ		ノトロン	イン			エキソン	
Ť	配列	受容部位	サイズ (bp)	番号	供与部位	配列	サイズ (եր)	 番号
	TIGTOCICT	cegetetag	~1,500	1	et a amora	901011110	C4 100 c00	
	GTACAATCC	tecctcag	-17,700	2	gtaagegea	TCAGAAAAG	64, 128, 503	1
	lyThrIleL		2.4.00		gtgagtegt	TCATTGTGG	278	2
	GAATGGCGG	etteeceag	>13,000	3	at sereme	alllevalG	***	_
	lyHetAlaA				gtaccggac	TCGTCACAG	138	3
	GAACATGTT	tctttgcag '	4,800	A		euValThrG	•	
	gAsnHotPh	0140-92	4,000		gtatgtect	TTTGATCAG	205	4
	TTTAAAACC	attttaag	~3,100	5		pleulleAr		
	PheLysThr		0,200	•	gtasstact	TTTAAACAG	43	5
	GTATGCGCC	ttgccgcag	~2,700	в		PhelysGln		
	pTyrAlaPr	cedecaraa	-2,100	U	gtatgtgtt	GATAATGTG	293	6
	TICTGCCAC	tgccctcag	498	-		lileHetTr		
	rSerAlaTh	eyecettay	450	•	gtacytgtg	CTCCTCAAG	234	7
	CATCACAGE	tatennene	~3,300	•		rSerSerSe	•	
	rileThrAl	tgtcaacag	~3,300	8	gtacaaggg	AACAATAAG	195	8
	GEACCECCT	caectgcag	-2,300	•		eThrIleSe		
	ukspkrgle	cattlytag	-2,000	9	gtgagtatt	CIGGTITET	135	9
	i i					pTrpPheLe		
						TACATTAAA	2414	10

表 1 は、GLAST遺伝子のエキソンとイントロンの接合部位の配列を示す。エキソンの核酸配列は大文字で、イントロンの核酸配列は小文字で示している。

本発明において、グルタミン酸トランスポーターGLAST遺伝子の機能の欠損とは、相同染色体上の1又は2つのGLAST遺伝子座に存在する1又は2つの内在性GLAST遺伝子領域において、その構造をコードする領域中、例えばエキソン中に、変異を導入することにより、あるいはGLAST遺伝子の発現に関与する領域中、例えば、プロモーター領域やイントロン領域中に、変異を導入することにより、機能的なGLASTが発現しないようにすること、あるいはGLAST遺伝子の発現が恒常的に抑制されていることを意味している。いずれの場合にしろ、内在性の1又は2つのGLAST遺伝子が生体内で実質的に機能していない状態を指す。従って、本発明において、GLASTノックアウトマウスは、2つの内在性GLAST遺伝子の機能が欠損しているホモ接合型及び1つの内在性GLAST遺伝子の機能が欠損しているホモ接合型及び1つの内在性GLAST遺伝子の機能が欠損しているヘテロ接合型を包含するが、該遺伝子の機能欠損の効果の点からホモ接合型マウスが好ましい。

この様な遺伝子の機能の欠損を、公知のノックアウトマウスの作製方法、例えばジーンターゲッティング法により達成することができる。また、上記の変異の導入は、GLAST遺伝子領域内の塩基の置換、塩基の欠損、又はその領域内への塩基の挿入であってもよい。

本発明において、「遺伝的背景が同一又は実質的に同一」とは、比較するマウ

15

20

25

ス間において、注目する遺伝子型(GLAST遺伝子型)以外の全ての遺伝子型が9%以上同一であることを意味する。具体的には、実施例において、F1のGLASTへテロ接合型ノックアウトマウスを9世代以上正常C57BL/6系マウスと戻し交配し、129系統由来の遺伝子が全遺伝子の1%以下になったことを意味する。

1. 本発明のGLASTノックアウトマウス

本発明は、相同染色体上の1又は2つの内在性GLAST遺伝子の機能が欠損した、正常眼圧緑内障モデルマウスとしてのGLASTノックアウトマウスを提供し、具体的には、1)その眼圧が正常範囲にあり、かつ2)その網膜神経節の細胞数が、野生型正常マウスに比べて減少している、GLASTノックアウトマウスを提供する。特には、その遺伝的背景がC57BL/6系マウス、例えばC57BL/6」系マウスと同一又は実質的に同一であるものが好ましい。

野生型正常マウスの眼圧は、通常、10~21mmHgであるが、本発明のノックアウトマウスでもまた、その眼圧は正常範囲内にある。ただし、個体により、上記範囲を逸脱することもあるが、高眼圧といわれる範囲、例えば30mmHg以上にまで達するものではない。マウスの眼圧は、例えば電子眼圧計を用いて、測定することができる。

また、本発明のノックアウトマウスでは、その網膜神経節の神経細胞数が、正常マウスに比べて、少なくとも20%、より好ましくは少なくとも50%ほど減少している。網膜神経節の神経細胞数の減少は、慣用的な組織化学的な手法により、例えば切片を用いたヘマトキシリン/エオシン染色により、顕微鏡下に測定することができる。

更に、本発明のノックアウトマウスでは、野生型正常マウスに比べて、光刺激による網膜の電位変化の一種であるb波の低下も認められている。b波はGLASTが存在するミューラー細胞を含む網膜内層の活動電位を反映するものであり、GLASTによるグルタミン酸濃度調節機構が、視覚伝達においても重要な役割を持つことを示唆する(Harada, T., et al. Proc Natl Acad Sci USA 95, 4663-4666, 1998)。

この網膜神経節の神経細胞数の減少は、神経変性又は神経細胞死ととらえるこ

とができる。一般に、正常眼圧緑内障を含む緑内障では、視神経乳頭部の萎縮や 網膜神経繊維の欠損が認められており、現在では眼圧依存性にせよ非依存性にせ よ緑内障の最終病像は、網膜神経節細胞死であると考えられている。

従って、本発明のGLASTノックアウトマウスは、その眼の性状、すなわち眼 圧が正常範囲にあること、及び網膜神経節の細胞数が減少していることを考慮す ると、正常眼圧緑内障のモデルマウスとして使用することができる。

2. 本発明のGLASTノックアウトマウスの作製

第2の態様として、本発明は、本発明のGLASTノックアウトマウスの作製方法を提供する。この方法は、下記過程 $1\sim6$ を含んで成る:

- 1) 相同染色体上の1つの内在性GLAST遺伝子の機能を欠損させた任意のマウスES細胞を得ること、
 - 2) 過程1で得られたES細胞を用いて、該細胞を含んで成るキメラマウスを得ること、
- 3)過程2で得られたキメラマウスを、野生型C57BL/6系マウスと交配して 15、ヘテロ接合型ノックアウトマウスを得ること、
 - 4) 過程3で得られたヘテロ接合型ノックアウトマウスを野生型C57BL/6系マウスと交配して、次世代のヘテロ接合型ノックアウトマウスを得ること、
- 5) 過程4に記載した交配を、少なくとも合計5回繰り返して、その遺伝的背景をC57BL/6系マウスに近づけたヘテロ接合型ノックアウトマウスを得ること 20. 、及び
 - 6)過程5で得られたヘテロ接合型ノックアウトマウス同志を交配して、ホモ接合型又はヘテロ接合型GLASTノックアウトマウスを得ること。

上記過程5において、交配を少なくとも合計9回繰り返すことが好ましい。

正常眼圧緑内障モデルとして使用することができる本発明のGLASTノックアウトマウスを作製するために、基本的には、公知のノックアウトマウス作製方法、例えばジーンターゲティング法やジーントラップ法を用いることができる。基本的なノックアウトマウスの作製方法は、GLAST遺伝子の破壊を達成することができ、生存・繁殖の能力を消失していないマウスが得られるものである限り、特に制限はない。ノックアウトマウスの作製方法に関しては、例えば、村松正實

、山本雅編集、『実験医学別冊 新訂 遺伝子工学ハンドブック 改訂第3版』(1999年、羊土社発行)や八木健編集、『実験医学別冊 ザ・プロトコールシリーズ ジーンターゲティングの最新技術』(2000年、羊土社発行)を参照することができ、適宜、この発明の実施に応用することができる。

6 従って、まず、慣用的な方法により、例えばジーンターゲティング法に従って、上記過程1~4を行うことができる。これらの過程は、本発明者らの研究グループによる特開平10-33087及びWatase, K. et al, Eur. J. Neurosci. 10, 976-988, 1998にも開示されている。

従来、上記過程4で得られたヘテロ接合型GLASTノックアウトマウスの雌雄を交配して得られたホモ接合型又はヘテロ接合型GLASTノックアウトマウスが既に開示されているが、このタイプのGLASTノックアウトマウスでは、野生型正常マウスと比べて、網膜神経節の細胞数に実質的な変化は認められなかった。ただし、該GLASTノックアウトの眼に対して生理食塩水を150 cm H_2 Oの圧力で60分間注入することより、網膜を一過的な虚血状態にした後にのみ、網膜神経15 節の細胞数の減少が観察されていた(Harada, T., et al. Proc Natl Acad Sci USA 95, 4663-4666, 1998)。

この様なことから、この様な従来のGLASTノックアウトマウスを、正常眼圧 緑内障のモデルとして用いることはできない。

本発明の作製方法に従って、この様な従来のGLASTノックアウトマウスを更 20 に改良することにより、先に示した正常眼圧緑内障たる本発明のGLASTノック アウトマウスを作製することができる。

以下に、標準的なノックアウトマウス作製方法であるジーンターゲティング法 を例として、本発明のノックアウトマウスの作製方法を説明する。

過程1

25 (1) ターゲティングベクターの作製。

ジーンターゲティング法では、マウスES細胞内の染色体上のGLAST遺伝子座を破壊するために、ターゲティングベクターを用いて、該遺伝子座に変異を導入する。

GLAST遺伝子の機能を欠損させるためには、GLAST遺伝子のいずれかの部分

25

に、例えば1又は複数のエキソン部分に、塩基の欠失を生じさせ、点変異を導入し、又は他の遺伝子を挿入することができる。通常、内在性GLAST遺伝子が破壊されたES細胞をより容易に選択するために、選択マーカー遺伝子を挿入することが好ましい。

そのような遺伝子として、ポジティブ選別に用いるマーカー遺伝子、例えばネ 5 オマイシン(neo)耐性遺伝子を用いうる。このネオマイシン耐性遺伝子は、 ネオマイシン類似体であるG418を用いることにより目的遺伝子の選別を可能 にする。また、目的遺伝子を選別除去するためにネガティブ選別に用いるマーカ 一遺伝子を用いることもできる。このような遺伝子としては、例えば、チミジン キナーゼ(tk)遺伝子(選別剤としてガンシクロビル、FIAU等を用い、そ 10 れに対する感受性により非相同組換え体を選別除去する)、ジフテリアトキシン Aフラグメント(DT-A)遺伝子(DT-Aにより発現されたジフテリア毒素 により、非相同組換え体を選別除去する)が用いられる。あるいは、ポジティブ **/ネガティブ選別を行うために、これらの組み合わせを用いることもできる。例** えば、ネオマイシン耐性遺伝子及びジフテリアトキシンAフラグメント遺伝子 15 (Yagi, Nada, Watanabeet al., Analytical Biochemistry 214, 77-86, 1993)、あ るいはネオマイシン耐性遺伝子及びチミジンキナーゼ遺伝子(Mansour, Thomas, Capacchi, Nature 336, 348-352, 1988)を挿入することが好ましい。

該遺伝子配列中、変異を導入する部分、例えば上記マーカー遺伝子を挿入する部分は、該遺伝子の機能が欠損する部位であれば特に限定されないが、通常エキソン部分である。

GLAST遺伝子のゲノム構造(制限酵素地図及び各エキソンーイントロン連結点)が既に知られており(Hagiwara, T., et al., Genomics 33, 508-515, 1996)、その構造の概略を図1及び表1に示す。マウスGLAST遺伝子は10個のエキソンを含み、いずれかのエキソンに、該遺伝子の欠損が生じるようにマーカー遺伝子を挿入することが好ましい。

上記の通りに該遺伝子の機能を破壊するために、標的遺伝子との相同組換が可能であり、その結果、標的遺伝子に変異を導入することができるターゲティングベクター(相同組換え用DNA)を、GLASTをコードする核酸配列(配列番号

1) 及びGLAST遺伝子のゲノム配列の情報 (Hagiwara, T., et al., Genomics 33, 508·515, 1996) を基にして、常用のDNA組換え技術、例えばPCR法や部位特異的変異導入法により、作製することができる。

例えば、該遺伝子の全部又はその断片を含むDNA分子を、使用するES細胞の基となった系統のマウスから慣用的な方法によって単離する。該DNA分子は、GLAST遺伝子の全長、若しくは全長とともに該遺伝子の5′上流域及び/又は3′下流域をさらに含むDNA分子であってもよい。

次に、得られたDNA分子から、該遺伝子中、変異を導入する部位に相当する部分に、所望の変異を導入した、例えば、上記のマーカー遺伝子を導入した改変DNA分子を調製する。塩基配列の改変は、PCRにより増幅したDNA分子の連結や、部位特異的変異など慣用の組換えDNA技術によればよい。このようなターゲティングベクターを構築する際に、ターゲティングベクター構築用として市販されているプラスミドベクターを利用してもよい。

10

20

25

(2) ターゲティングベクターのES細胞への導入、及び内在性GLAST遺伝子と 15 の相同組換。

こうして得られたターゲティングベクターを、マウス胚性幹細胞(ES細胞)に導入し、ES細胞中のGLAST遺伝子との間で相同組換えを行わせる。ターゲティングベクターのES細胞への導入は、例えばエレクトロポレーション法やリポフェクション法等の、慣用のDNA導入法により行うことができる。ターゲティングベクターが導入された細胞内では、その染色体上のGLAST遺伝子とターゲティングベクター上の対応部分との間で相同組換えが生じ、その内在性遺伝子内に、ターゲティングベクター中の改変された塩基配列、例えばマーカー遺伝子が挿入される。その結果、ES細胞は内在性GLAST遺伝子の機能を欠損し、例えば同時にマーカー遺伝子を含むことになる。ターゲティングベクター導入後の細胞を、例えばマーカー遺伝子の選別機能により、あるいは相同的組換えを確認するサザンブロッティング法、PCR法等の常法によりスクリーニングすることにより、GLAST遺伝子機能を欠損したES細胞(以下、組換えES細胞と称す)を得ることができる。なお一般的には、この様な相同組換により相同染色体の一方のみのGLAST遺伝子が破壊されたES細胞が得られる。

WO 2004/092371 PCT/JP2004/005253

使用するマウスES細胞としては、一般的には既に樹立されている129系のES細胞が用いられる。その他、C57BL/6系やBDF1系(C57BL/6系とDBA/2系との交配によるF1)マウスを用いて、公知の方法(Teratocarcinomas and Embryonic Stem Cells: a Practical Approach (Robertson, E.J. ed.), IRL press, Oxford, 1987)に従って樹立したES細胞を用いることもできる。好ましくは、129系のES細胞が用いられる。

過程 2, 3

5

25

F1世代のヘテロ接合型GLAST遺伝子ノックアウトマウスの作製

次に、得られた組換えES細胞を発生させてキメラマウスを得る。そのために 10 、組換えES細胞を、マイクロインジェクション法や凝集法により、胚盤胞期又 は8細胞期等の正常なマウス胚に注入し、その様にして得られたキメラ胚を、擬 妊娠状態にある雌性マウスの子宮角に移植し、この移植マウスを通常通り飼育し て、キメラマウス仔を出産させることができる。好ましくは、組換えES細胞を 、C57BL/6系マウスの胚に注入することが好ましい。

15 このキメラマウスは、通常、その体細胞及び生殖細胞として、組換えES細胞由来の細胞と正常細胞とを含んでなり、これを適当な系統の野生型マウス、好ましくはC57BL/6系マウス、例えばC57BL/6J系マウスと交配することによりへテロ接合型のF1産仔が得られる。通常、雄性キメラマウスと雌性野生型マウスとを交配して、F1世代のヘテロ接合型マウスを産出させる。交配に用いたキメラマウスの生殖細胞が、上記の組換えES細胞、すなわち相同染色体の一方に存在する内在性GLAST遺伝子が破壊されているES細胞に由来していれば、該遺伝子の機能が欠損した所望のヘテロ接合型F1マウスを得ることができる。

上記行程において、ヘテロ接合型F1マウスを高効率に得るために、例えば、 キメラ胚を作製する際に、組換えES細胞の起源マウスとは異なる体毛色のマウ スに由来する正常宿主胚細胞を組み合わせれば、体毛色を観察することにより、 生体における組換えES細胞の占める割合の高いキメラマウスやヘテロ接合型F 1マウスの選択が容易となる。

F1世代において所期の遺伝子型が達成されているか否かは、その尾から抽出したDNAに対して、サザンプロット法やPCR法により分析を行うことにより

、確認することができる。

過程4,5,6

15

20

25

(1) 本発明のGLAST遺伝子ノックアウトマウスの獲得

本発明では、GLAST遺伝子ノックアウトマウスの遺伝的背景を、できるだけ C57BL/6系マウスに近づけることが好ましい。そのために、上記の通りに作製 したF1へテロ接合型マウスを更にC57BL/6系マウス、例えばC57BL/6 J 系マウスと交配し、生まれてきたヘテロ接合型マウスを、再度C57BL/6系野生型マウスと交配するという作業を繰り返す。この作業を、通常合計少なくとも5回、好ましくは少なくとも9回、より好ましくは少なくとも15回行う。最後に、得 6れたヘテロ接合型マウスの雌雄を交配して、GLAST遺伝子の機能を欠損した、本発明のホモ接合型又はヘテロ接合型ノックアウトマウスを得ることができる。 グルタミン酸トランスポーター遺伝子の機能欠損の効果の点からホモ接合型マウスが好ましい。

各世代において所期の遺伝子型が達成されているか否かは、上記と同様にサザンプロッティング法、PCR法、塩基配列決定等の常法によればよい。

この様に作製することができる本発明のノックアウトマウスを、雄性・雌性の組合わせとして一旦得ておけば、それ以降は、必要に応じて適宜繁殖させることにより、容易に同じ遺伝子型のノックアウトマウスを必要数得ることができる。

(2) 本発明のGLASTノックアウトマウスの網膜及び眼圧の解析

最後に、上記の通りに作製したホモ接合型又はヘテロ接合型GLASTノックアウトマウスにおいて、その眼圧が正常範囲にあること、及び網膜神経節の神経細胞が減少していることを確認する。この様な眼の性状が確認できない場合には、過程5に記載の交配を更に繰り返すことによって、上記性状を満たす本発明のノックアウトマウスを得ることができる。

本発明のGLASTノックアウトマウスの眼圧は、通常約 $21\,\mathrm{mmHg}$ 以下、例えば約 $10\sim21\,\mathrm{mmHg}$ である。用いたES細胞の起源であるマウスの系統、又はキメラ胚の作製に用いた正常胚の起源であるマウスの系統によって、この眼圧範囲は多少変動しうるが、それを考慮しもて $30\,\mathrm{mmHg}$ 以下でなければならない

本発明のGLASTノックアウトマウスでは、その網膜神経節の神経細胞数が、 野生型マウスに比べて、少なくとも20%、より好ましくは少なくとも50%ほ ど減少している。

5 以下に、網膜神経節細胞数の計測方法と眼圧の測定方法の例を説明するが、これらの方法に限らず、公知の慣用的な方法を用いてよい。例えば、Harada, T., et al. Proc Natl Acad Sci USA 95:4663-4666, 1998やHarada, C. et al., Neurosci. Lett. 292, 134-136, 2000を参照されたい。

これらの測定では、上記の本発明のホモ接合型又はヘテロ接合型ノックアウト 10 マウスに対する対照マウスとして、それらのマウスを得る際に同時に出生した野 生型正常マウス、あるいは単に正常(野生型)C57BL/6系マウスを用いうる。

必要に応じて、上記の対照マウスの他に、上記のF1へテロ接合型ノックアウトマウス若しくはその雌雄を交配することにより得られるホモ接合型又はヘテロ接合型GLASTノックアウトマウス、又は戻し交配の途中で得られるヘテロ接合型ノックアウトマウスなどにおいても、上記の測定を行う。

網膜神経節細胞数の計測:

マウスの網膜神経節細胞数を、通常の組織化学的な手法により、又は逆行性ラベリング法により測定することができる。

20 (a) 病理切片を用いた方法

15

- 1) 試験対象マウスを、麻酔により鎮静させ、4%パラホルムアルデヒド/PBS溶液にて灌流固定する。
 - 2) 眼球を取り出して4℃の同液中で更に2時間固定する。
- 3)眼球をパラフィンに包埋した後、切片、例えば厚さ 7μ mの切片を作製 25 する。
 - 4) ヘマトキシリン/エオシン染色を行い、顕微鏡下に、視神経を含む断面で神経節細胞数をカウントする。
 - (b) 逆行性ラベリングを用いた方法
 - 1) 麻酔により鎮静したマウスの頭部を固定する。

- 2) 顕微鏡下で、エタノール噴霧した後、頭部をハサミで横切開し、頭蓋骨を露出させる。
- 3) 縫合線と血管を確認後、グラインダーで手術用の穴をあけ、そこからマイクロシリンジで上丘実質に、例えば蛍光色素 Fluoro-Gold (一般名 aminostilbamidine; Molecular Probes社) やカルボシアニン蛍光色素、例えば DiI (一般名 1,10-dioctadecyl-3,3,30,30-tetramethylindocarbocyanine perchlorate; Molecular Probes社)を注入する。
- 4)皮膚をクリップで綴じた後、覚醒薬を腹腔内に注射して、回復を確認する。
- 10 5)手術後7日間通常通り飼育した後、処置マウスをエーテル麻酔にて死亡 させ、眼球を取り出し、前眼部を除去する。
 - 6)網膜を含む後眼部を4%パラホルムアルデヒド溶液に入れ、4℃で20分間固定する。
 - 7)網膜を取り出して伸展標本を作成する。
- 15 8) 蛍光顕微鏡にて写真撮影後、蛍光ラベルされた網膜神経節細胞数をカウントする。

マウスの麻酔は、通常の動物実験に使用される麻酔剤であれば、マウスを死亡させない濃度範囲で、いずれのものを用いてもよい。例えばケタミン(10 mg/ml) /メデトミジン(1 mg/ml)の1:1混合液(0.15-0.2 ml/マウス)を用いてよく、この場合アチパメゾール(5 mg/ml)(0.15-0.2 ml/マウス)により覚醒させることができる。

眼圧の測定:

20

- 1) 上記と同様に、通常の麻酔によりマウスを鎮静させる。
- 2) 鎮静したマウスの眼圧を、電子眼圧計(例えばトノペンXL、米国メドト 25 ロニック・ソーラン社製)を用いて測定する。

視覚機能又は視神経細胞の機能を評価するためには、網膜電図 (Electricretinograms, ERG)を測定してもよい。これは、光刺激により網膜から得られる電気的反応を測定するものであり、生体における視神経細胞の神経伝達の活動度を表す、よい指標である。詳しくは、「現代の眼科学 改訂第8版」(

所敬、金井淳編集、金原出版発行)や「視能矯正学 改訂第2版」(丸尾敏夫編集、金原出版発行)、又は非特許文献1(Harada, T., et al. Proc Natl Acad Sci USA 95:4663-4666, 1998)を参照されたい。

以下に、その測定方法を簡単に説明する。

- 5 1)マウスを常法により麻酔した後、頭部ホルダーを用いてマウスの位置を固 定する。
 - 2) 0.5 %フェニレフリン及び0.5 %トロピカミドを投与して、瞳孔を拡張させる。
 - 3) 炭素繊維電極を角膜表面に接触させ、基準電極を前頭皮下に接触させる。
- 10 4) 30分間暗順応させる。

15

- 5) 光刺激装置(SLS·3100, Nihon Koden, Japan)により、0.6又は1.2 Jの強度で、10μ秒間の閃光を与えて、網膜を刺激する。
- 6)得られた電位を、増幅器(MEB-5304, Nihon Koden)により、周波数の帯域を50-1000 Hz及び1-1000 Hz(各々振動電位OP及びa波又はb波を測定する場合)に設定して、増幅する。
 - 7) 2回の応答電位を、平均化して記録する。
 - 8) データとして、a波、b波、及び各種振動電位を解析する。
- 3. 正常眼圧緑内障の予防及び/又は治療に有用な化合物のスクリーニング方法本発明のノックアウトマウスは、正常眼圧緑内障を予防及び/又は治療するために有効な化合物、特には網膜神経節の神経細胞を含む、視神経細胞の死もしくは変性、又はその機能の低下を抑制するために有効な化合物、あるいは視神経細胞又はその機能を回復させるために有効な化合物をスクリーニングするために用いることができる。

従って、本発明は、正常眼圧緑内障の予防及び/又は治療に有用な化合物のス 25 クリーニング方法であって、

- 1) 本発明のホモ接合型又はヘテロ接合型GLASTノックアウトマウスに試験 化合物を投与すること、
 - 2) 野生型正常マウスに試験化合物を投与すること、
 - 3) 上記の各マウスにおいて、投与前、及び投与してから一定期間後、生存す

る視神経細胞の数量又機能を評価すること、及び

4) GLASTノックアウトマウスと野生型マウスの検査結果を比較して、試験 化合物の有効性を評価すること

を含んで成るスクリーニング方法を提供する。

試験化合物が、正常眼圧緑内障の予防及び/又は治療にとって有効であるか否かは、緑内障に特徴的な徴候を改善できるか否かを検査することのよって判定することができる。例えば、網膜神経節の神経細胞数を計数することにより、試験化合物の投与により、対照マウスに比べて、その数が少なくとも10%、好ましくは少なくとも20%、より好ましくは少なくとも30%回復していれば、その試験化合物は、医薬上有効であると判定してよい。また、網膜電位を測定することにより、試験化合物の投与により、対照値に比べて、例えばb波や振動電位の大きさが、少なくとも10%、好ましくは少なくとも20%、より好ましくは少なくとも30%回復していれば、その試験化合物は、医薬上有効であると判定してよい。

本発明のヘテロ接合型ノックアウトマウスは、出生後、週齢と共に網膜神経節の細胞数が徐々に低下していくことが判明している(図4)。従って、上記スクリーニング方法の1つの態様として、1)出生後直ぐに、1群のヘテロ接合型ノックアウトマウスには定期的に試験化合物を投与し、もう1群のヘテロ接合型ノックアウトマウスには試験化合物を投与せず、2)各週齢で、網膜神経節の細胞数を測定し、そして3)両者の比較から、網膜神経節の細胞数の経時的な低下を抑制する化合物を選別することもできる。

試験化合物としては、天然及び合成化合物の他、動植物の抽出物、発酵生成物、ペプチド、蛋白質、又は核酸分子など、任意の物質を用いることができる。所望の蛋白質を発現するための遺伝子ベクターであってもよい。試験化合物の投与経路も、試験化合物の性質が許す限り、種々の方法を試みてよく、例えば点眼や経口投与によることもできる。投与期間や投与様式も、試験化合物の効果を最大限にする様に選択される。この様な試験化合物の種類や投与方法は、製薬分野又は医学分野における通常の方法に従ってもよい。

更に、本発明のGLASTノックアウトマウスを、他の種類のノックアウトマウ

ス又は他の種類の疾患モデルマウスと交配して、新たな疾患モデルマウスを作製することもできる。この様な、本発明のGLASTノックアウトマウスの使用もまた本発明に含まれる。

5

実 施 例

以下、実施例により本発明をより詳細に説明するが、本発明は、これに限定されるものではない。

実施例1: GLAST(GluT-1)遺伝子機能欠損マウスの作成

- (1) マウスGLAST(GluT-1)遺伝子DNAの相同組換え用DNAの作成
- 129SVマウスの肝から抽出したゲノムDNA(野生型マウスGLAST(GluT 10 1)遺伝子)を、制限酵素Sau3AIで部分消化して得たゲノムライブラリーラ ムダFIXIIについて、マウスGLAST(GluT-1)遺伝子のcDNAの部分配列 をプロープとして用いてハイブリダイゼーションを行い、1 x 1 0 6個のコロニ ーについて検索した結果、26個の陽性クローンを得た。これを制限酵素Eco RV及びXhoIで不完全消化させて、第6エキソンから第8エキソンを含む、 15 全長9kbpのゲノムDNAをサプクローニングした(図2、上段)。次いで、 GLAST(GluT-1)遺伝子を破壊するために、第6エキソンのBamHI以降1. 5 k b p を欠損させ、そこににネオマイシン耐性遺伝子を、さらに第8エキソン の下流にジフテリアトキシンAフラグメント遺伝子を挿入した(図2、中段)。 ゲノムDNAとの相同部分は、ネオマイシン耐性遺伝子の上流が2.5kb、ネ 20 オマイシン耐性遺伝子とジフテリアトキシンAフラグメント遺伝子との間が5k bとなるように構築した。得られた構築体を、pBluescriptSKに挿 入し、ES細胞への導入の際に制限酵素Not Iで切断して線状化することによ りターゲティングベクター (相同組換え用DNA:pGluT1NeoDT)を 得た(図2、中断)。 25
 - (2) 相同組換え用DNAの導入によるES細胞のGLAST(GluT-1)遺伝子の欠損

相同組換え用DNA75μgをマウスES細胞(E14株)3x107個を含

10

15

20

むエレクトロポレーション用緩衝液(137mM NaCl, 2.7mM KCl, 10mM Na2HPO4, 1.8mM KH2PO4) に懸濁させ、Field Strength 210V/cm, Capacitance 500μ Fの条件で、遺伝子導入を行った。導入後24時間から250 μ g/mlのG418 (Genetisin, GIBCO BRL) で選択培養を行った。

G418耐性コロニーを、遺伝子導入後192時間後から、マイクロピペットを用いて 60μ 1のTrisーEDTA溶液(10mM TrisーHCl pH 8.0と1mM EDTA pH 8.0とからなる溶液)を含む96穴のマイクロプレート(FALCON 3077)に移し換え、数分間処理した後、ピペッティングすることによって単一細胞にし、これらを24穴のマイクロプレート(FALCON 3047)に移し換え、培養を継続した。採取したコロニーは、その長径がマイクロチップの内径の1/2以上に達したもので、この時の細胞数は、 $1x104\sim105$ 個であった。エレクトロポレーション後の生存細胞数は、60x107個であった。G418耐性コロニー数は、2.4x102個で、生存細胞数の1/2.5x105であった。

24穴のマイクロプレート上の細胞が3~4日の培養でコンフルエントに達した段階で、細胞を0.25%トリプシンで、37℃で5分間処理後、順次、35mm (FALCON 3001) 又は60mm (FALCON 3002) の組織培養用シャーレ内で培養し、細胞の増殖を行った。なお、ES細胞の培養は、すべてフィーダー細胞上で行った。相同組換え体の確認をサザンブロットによって以下の通りに行った。

サザンブロット解析については、G418耐性細胞からゲノムDNAを抽出し、制限酵素PvuIIで消化後、第5イントロンのApaI-EcoRV断片、0.5kbをプローブとして用いて行った。破壊された対立遺伝子を含む相同組25 換え体(図2、下段)及び非相同組換え体の確認は、それぞれ、4.2kb及び7kbのバンドの検出によって行った。相同組換え体コロニー数は、G418耐性コロニー242個中1個(2B7)であった。

(3) ES細胞及びその培養方法

10

25

ES細胞として、129/SvJ系マウス胚盤胞由来のE14株を用いた。ES細胞の培養には、ダルベッコウ修正イーグル培養液(DMEM, 11960ー010 GIBCO)に15%牛胎児血清(FCS)、0.1mMの2ーメルカプトエタノール、核酸混合液、非必須アミノ酸溶液及び10³ unit/mlのLIF (AMRAD)を添加したSCM培養液(Robertson, Teratocarcinomas and embryonicstem cells a practical approach 1987)を用いた。

また、ES細胞のフィーダー細胞として用いるマウス胎児繊維芽細胞の培養には、DMEMに10%FSCを添加したものを用いた。マウス胎児繊維芽細胞の調製及び培養は、以下の通りに行った。胎齢13~14日のICR系マウスの胎児を無菌的に採取し、カルシウム及びマグネシウムを含まないリン酸緩衝生理食塩水(PBS・)で洗浄後、ピンセットを用いて心臓、肝臓及び腸管を除き、眼科用のハサミを用いて細切した。次いで、得られた細切片を0.25%トリプシン及び0.04%EDTAを含むPBS・(以下TE溶液という)で、室温で20分間処理して細胞浮遊液を得た。

細胞浮遊液を1500rpm、5分間の遠心後、上清を除去し、10%FCS 加DMEMに懸濁させて2分間静置した。そして、下部に沈んだ組織片を除いた 細胞浮遊液を100x20mmの組織培養用シャーレ(FALCON 3003)に移し、37℃,5%CO2,95%空気の条件で培養に供した。翌日、細胞 浮遊液をPBS-で1回洗浄し、培養を継続した。継代は、3~4日間隔で行い 、継代が三代目までの細胞をフィーダー細胞として使用するためにマイトマイシン処理を施した。

コンフルエント状態にまで増殖したマウス胎児繊維芽細胞を 2 mg/ml のマイトマイシンC 75μ l で $3 \sim 4$ 時間処理し、PBS・で3回洗浄後、TE溶液で室温で3分間処理して細胞を剥離した。次いで、遠心後、細胞数を 5×10^5 /mlに調整し、 60×10 mmのゼラチンコートディッシュ(FALCON 3002)に3 ml ずつ分注した。以上のように作成したフィーダー細胞は、1 週間以内に使用した。ES細胞の継代は、室温で5 分間TE溶液で処理後、ピペッティングによってES細胞を単一細胞に分散させ、 4×10^5 個の細胞をフィーダー細胞層上に播種することによって行った。

WO 2004/092371

5

25

培養液は、24時間間隔で交換し、継代間隔は、56~64時間とした。また、凍結保存する際には、1x106個の細胞をSCMに懸濁して凍結用チューブ (2m1, FALCON 4818) に移し、0.5mlの凍結用培地 (20% DMSO添加DMEM) を滴下した後、-80℃で一晩放置し、液体窒素中で保存した。

(4) GLAST(GluT1)遺伝子欠損ES細胞によるキメラマウスの作成(a)GLAST(GluT1)遺伝子欠損ES細胞の胚盤胞への注入

ES細胞を、C57BL/6 J 系マウスの胚盤胞に注入した後、得られた宿主胚を 40 偽妊娠マウスの子宮角に移植して産仔を得た。宿主胚の採取は、自然交配 4 日目 4日 に、Hepes-buffered-Whitten's 培地で、子宮を灌流することによって行った。注入に用いたES細胞は、継代 2 日目又は 3 日目にTE 溶液で処理を行った後、ゼラチンコートディッシュに 3 0 分間静置することによって、フィーダー細胞を除去し、顕微操作に供するまで、氷上に静置した。

E S細胞の注入用ピペットは、外径 1 mmの微小ガラス管(NARISHIGE)を微小電極作製器(NARISHIGE,PN-3)を用いて細かく引き延ばし、研磨器(NARISHIGE)で、内径が約 2 0 μ mとなるように先端を研磨し、さらにマイクロフォージ(De Fonburun)で先端を鋭利に加工した。胚保定用ピペットは、上述の方法で引き延ばしたガラス管をマイクロフォージを用いて、外径 5 0~1 0 0 μ mの部分で切断した後、さらに口径を 1 0~2 0 μ mに加工して用いた。

注入用ピペットと保定用ピペットは、先端から約5mmの部分を約30度曲げて、マイクロマニピュレーター(LEITZ)に接続した。顕微操作に用いたチャンバーは、穴あきスライドグラスにカバーグラスを密蝋で接着させたものを用い、その上に約20 μ 1の5%FCS添加Hepes-buffered-Whiten's 培地のドロップを2個置き、その上面をミネラルオイル(M8410, Sigma)で覆った。一方のドロップには、約100個のES細胞を入れ、他方には、拡張胚盤胞を10~15個入れ、胚1個あたり10~15個のES細胞を注入した。

10

15

顕微操作はすべて、倒立顕微鏡下で行った。操作胚は、1~2時間の培養後、 偽妊娠2日目のICR系受容雌の子宮角に移植した。分娩予定日に至っても産仔 を娩出しなかった受容雌については、帝王切開を施し、里親に哺育させた。自然 交配4日目に、子宮を灌流することによって採取したC57BL/6 J系マウスの胚 盤胞160個にES細胞2B7を注入した結果、123個が生存し、成功率は7 7%であった。123個を偽妊娠2日目のICR系受容雌の子宮角に移植した結 果、103個に着床が認められ、95匹の産仔が得られた。離乳に至った83匹 の産仔のうち、毛色でキメラマウスと判定できたのは30匹で、このうち26匹 が、形態的に雄を示していた。これらのキメラマウスにおけるES細胞の寄与率 は、10~95%の幅であり、寄与率が60%未満が10例、60%以上90% 未満が14例、90%以上が2例であった。

- (b)得られたキメラマウスを、C57BL/6 J 系マウスと交配し、娩出される産仔 (F1ヘテロ型マウス)がGLAST(GluT-1)遺伝子欠損E S細胞由来であるか否 かを検定した。キメラマウスの生殖細胞がE S細胞に由来していれば、娩出される産仔の毛色は野生色を呈し、C57BL/6 J 系マウスの胚盤胞に由来していれば 黒色を呈する。E S細胞の寄与率の高い(70%以上)9例(No. 1, 5, 13, 20, 33, 41, 54, 62, 81)のキメラマウスのうち、現在までに 8例(No. 1, 5, 20, 33, 41, 54, 62, 81)について、E S細胞の生殖系列への伝達が確認された。
- 20 No. 5とC57BL/6 J 系雌マウスとの交配では、3回の分娩で合計 2 3 匹の 産仔が得られ、このうち、2 3 匹が野生色の毛色を示していた。また、No. 3 3とC57BL/6 J 系雌マウスとの交配で得られた 1 5 匹の産仔のうち、1 2 匹が 野生色の毛色を示した。これらの野生色マウスのうち 2 3 例についてサザンブロットによる解析を行った結果、1 1 例でGLAST(GluT1)遺伝子の欠損を確認し た。

(5) C57BL/6 J 系マウスとの戻し交配

GLAST遺伝子の欠損が確認されたF1ヘテロ型雄マウスを、C57BL/6J系野生型雌マウスと交配させ、産仔を得た。その遺伝型をサザンブロットにより解析

し、GLAST遺伝子の欠損が確認された次世代のヘテロ型雄マウスを選別した。 再び、このヘテロ型雄マウスをC57BL/6 J 系雌マウスと交配をさせ、更に次の 世代のヘテロ型雄マウスを得た。この様にして、次々と同様の交配を合計9回繰 り返し、世代を更新したGLAST遺伝子欠損ヘテロ型マウスの雌雄を得た。最終 的に、このヘテロ型マウスの雌雄を交配することによって、GLAST遺伝子欠損 についてホモ型のGLASTノックアウトマウス(GLAST/-)、GLAST遺伝子欠損に ついてヘテロ型のGLASTノックアウトマウス(GLAST+/-)、及び野生型のマウス (GLAST+/+)を得た。これらのマウスを以下の測定に用いた。

10 実施例2: 眼圧の測定

実施例1で得られたホモ接合型GLASTノックアウトマウス及び野生型正常マウスにおいて、生後1年の時点で、眼圧を測定した。各群4匹ずつを麻酔により鎮静させた後に、その眼圧を電子眼圧計により測定した。その結果、以下に示す

15 野生型正常マウス:

 19 ± 4 mmHg

ホモ型ノックアウトマウス: 15±3 mmHg (平均値±標準偏差) この結果から、ホモ型GLASTノックアウトマウスの眼圧は、正常範囲にあることが確認された。

20 実施例3: 網膜神経節細胞数の計測

種々の週齢で、実施例1で得られたホモ接合型GLASTノックアウトマウス、 ヘテロ接合型GLASTノックアウトマウス、及び野生型正常マウスにおいて、網 膜切片のヘマトキシリン/エオシン染色、及びFluoro・GoldまたはDiIによる網 膜神経細胞の逆行性ラベリングにより、各マウスの網膜神経節の細胞数を測定し た。

切片の染色による観察:

25

1) 試験マウスを、ケタミン(10 mg/ml)/メデトミジン(1 mg/ml)の1:1混合液 (0.15-0.2 ml/マウス) により鎮静させ、4%パラホルムアルデヒド溶液にて灌流固定し、

- 2) 眼球を取り出して4℃の同液中で更に2時間固定し、
- 3) 眼球をパラフィンに包埋した後、切片、例えば厚さ7μmの切片を作製し、そして
- 4) ヘマトキシリン/エオシン染色を行い、顕微鏡下に、網膜神経節領域の神 5 経細胞を観察した。この顕微鏡像を図3に示す。
 - 5) 各マウス毎に、網膜神経節部分を含む切片中の神経細胞数を計測した。その結果を図4に示す。

逆行性ラベリングによる観察:

- 1) ケタミン(10 mg/ml)/メデトミジン(1 mg/ml)の1:1混合液(0.15-0.2 ml/マウス)により鎮静させた後、マウスの頭部を固定し、
 - 2) 顕微鏡下で、エタノール噴霧した後、頭部をハサミで横切開し、頭蓋骨を 露出させ、
 - 3) 縫合線と血管を確認後、グラインダーで手術用の穴をあけ、そこからマイクロシリンジで上丘実質にFluoro-GoldまたはDiIを注入し、
- 15 4) 皮膚をクリップで綴じた後、アチパメゾール(5 mg/ml) (0.15·0.2 ml/マウス) を腹腔内に注射して、回復を確認した。
 - 5) 手術後7日間通常通り飼育した後、処置マウスをエーテル麻酔にて死亡させ、眼球を取り出し、前眼部を除去し、
- 6)網膜を含む後眼部を4%パラホルムアルデヒド溶液に入れ、4℃で20分20 間固定し、
 - 7) 網膜を取り出して進展標本を作成し、そして
 - 8) 蛍光顕微鏡にて、蛍光ラベルされた網膜神経節細胞の像を、写真撮影した。この像を図5に示す。

これらの結果(図3~5)から、ホモ型GLASTノックアウトマウスでは、その網膜神経節の神経細胞数が、野生型マウス及びヘテロ型ノックアウトマウスに比べて、有意に低下していることが判明した。ヘマトキシリン/エオシン染色の結果(図3)、矢印で示す網膜神経節細胞数が減少している。また中央に位置する内顆粒層における細胞数(アマクリン細胞、双極細胞など)の減少と、それに伴う内顆粒層のひ薄化が観察された。また、ホモ型GLASTノックアウトマウス

10

26

では、生まれた時から細胞数が低下しているが、ヘテロ型ノックアウトマウスでも、経時的に細胞数が減少し、5週齢以降では、野生型マウスに比べて有意に低下していることが判明した(図4)。

産業上の利用可能性

本発明の、正常眼圧緑内障のモデルマウスとしての、内在性GLAST遺伝子が 欠損したホモ型又はヘテロ型GLASTノックアウトマウスは、該疾患の治療に有 効な治療薬の開発のために、その治療方法の確立のために、そしてまた該疾患の 病態生理、例えば発症原因、発症メカニズム又は進行メカニズムの解明のために 、極めて有益であると期待される。

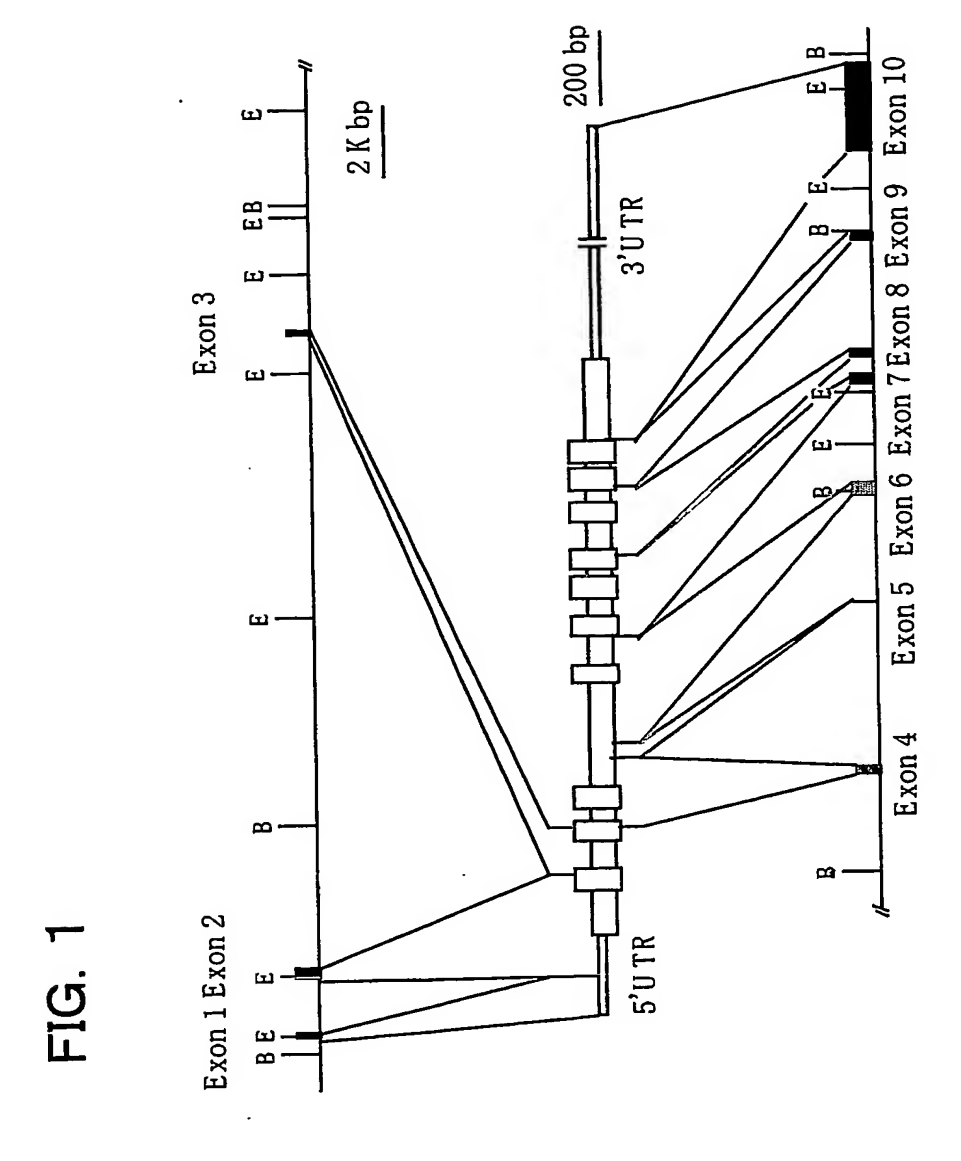
請求の範囲

- 1. 内在性GLAST遺伝子の機能を欠損させた、正常眼圧緑内障のモデルとしてのGLASTノックアウトマウス。
- 5 2. 内在性GLAST遺伝子の機能を欠損させたGLASTノックアウトマウスであって、
 - 1) その眼圧が正常範囲にあり、かつ
 - 2) その網膜神経節の細胞数が、野生型マウスに比べて減少している、GLASTノックアウトマウス。
- 10 3. その眼圧が21mmHg以下である、請求項2に記載のGLASTノックアウトマウス。
 - 4. その網膜神経節の細胞数が、野生型マウスに比べて少なくとも20%減少している、請求項2に記載のGLASTノックアウトマウス。
- 5. その遺伝的背景が、C57BL/6系マウスの遺伝的背景と同一又は実質的に 15 同一である、請求項1又は2に記載のGLASTノックアウトマウス。
 - 6. 内在性GLAST遺伝子領域内にネオマイシン耐性遺伝子が挿入されている、請求項1又は2に記載のGLASTノックアウトマウス。
 - 7. 内在性GLAST遺伝子の第6エキソンにネオマイシン耐性遺伝子が挿入されている、請求項6に記載のGLASTノックアウトマウス。
- 20 8. 正常眼圧緑内障のモデルとしての、請求項2に記載のGLASTノックアウトマウスの使用。
 - 9. 内在性GLAST遺伝子の機能を欠損させたGLASTノックアウトマウスの作製方法であって、下記1~6の過程を含んで成る、作製方法:
- 1)相同染色体上の1つの内在性GLAST遺伝子の機能を欠損させた任意のマ 25 ウスのES細胞を得ること、
 - 2) 過程1で得られたES細胞を用いて、該細胞を含んで成るキメラマウスを得ること、
 - 3)過程2で得られたキメラマウスを正常C57BL/6系マウスと交配して、ヘテロ接合型ノックアウトマウスを得ること、

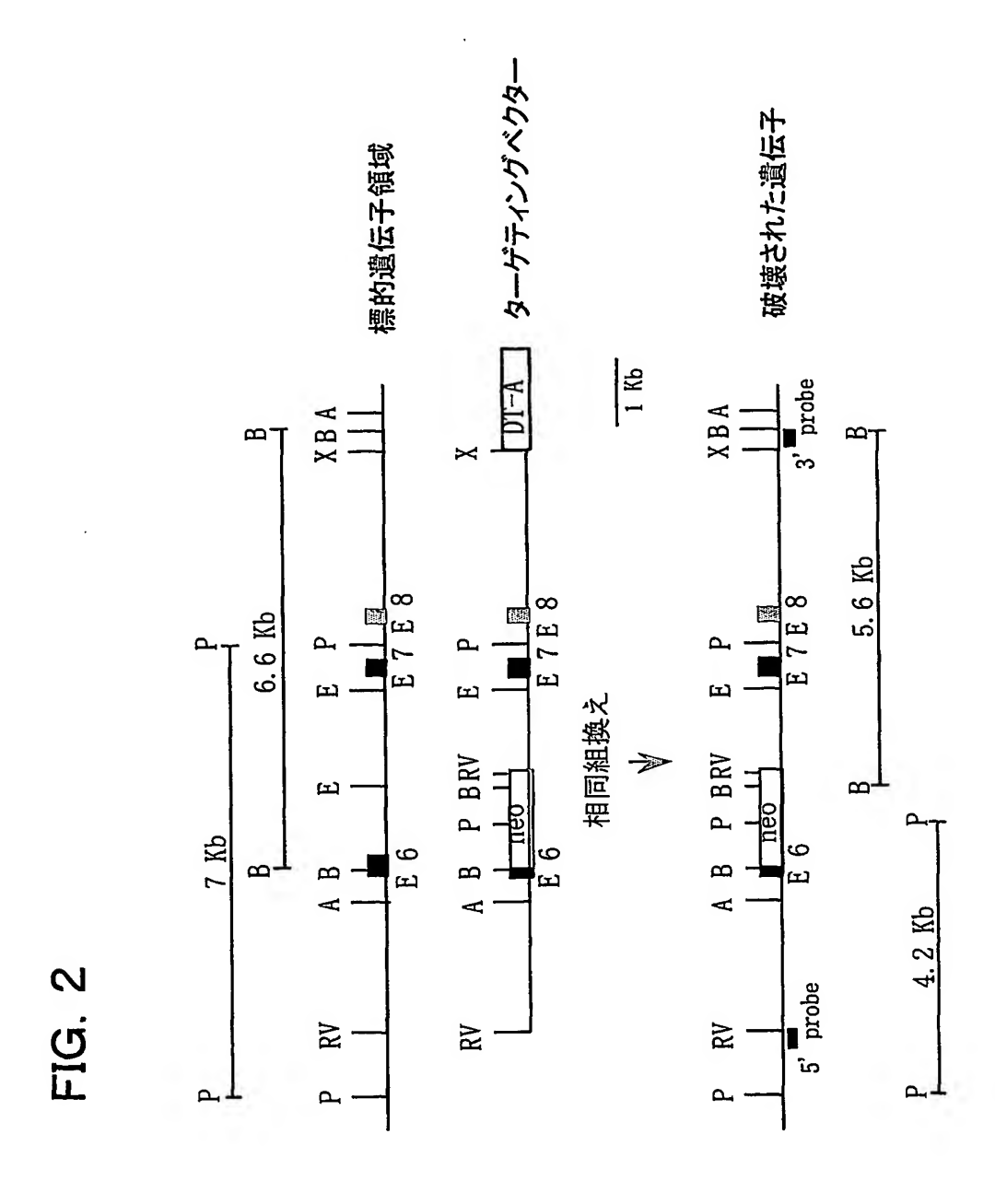
- 4)過程3で得られたヘテロ接合型ノックアウトマウスを正常C57BL/6系マウスと交配して、ヘテロ接合型ノックアウトマウスを得ること、
- 5) 過程4に記載した交配を、少なくとも合計5回繰り返して、その遺伝的背景をC57BL/6系マウスに近づけたヘテロ接合型ノックアウトマウスを得ること、及び
- 6)過程5で得られたヘテロ接合型ノックアウトマウス同志を交配して、ホモ接合型又はヘテロ接合型のGLASTノックアウトマウスを得ること。
- 10.過程5において、過程4に記載した交配を少なくとも合計9回繰り返す、請求項9に記載の作製方法。
- 10 11. 請求項9に記載の作製方法を用いて作製した、ホモ接合型又はヘテロ接合型のGLASTノックアウトマウス。
 - 12. 請求項1、2及び11のいずれかに記載のGLASTノックアウトマウスを用いた、正常眼圧緑内障の予防及び/又は治療に有用な化合物のスクリーニング方法。
- 15 13.正常眼圧緑内障の予防及び/又は治療に有用な化合物のスクリーニング 方法であって、
 - 1)請求項1、2及び11のいずれかに記載のGLASTノックアウトマウスに試験化合物を投与すること、
 - 2) 野生型マウスに試験化合物を投与すること、
- 20 3)上記の各マウスにおいて、投与前、及び投与してから一定期間後に、生存 する視神経細胞の数量又機能を評価すること、及び
 - 4) GLASTノックアウトマウスと野生型マウスの検査結果を比較して、試験 化合物の有効性を評価すること

を含んで成る、スクリーニング方法。

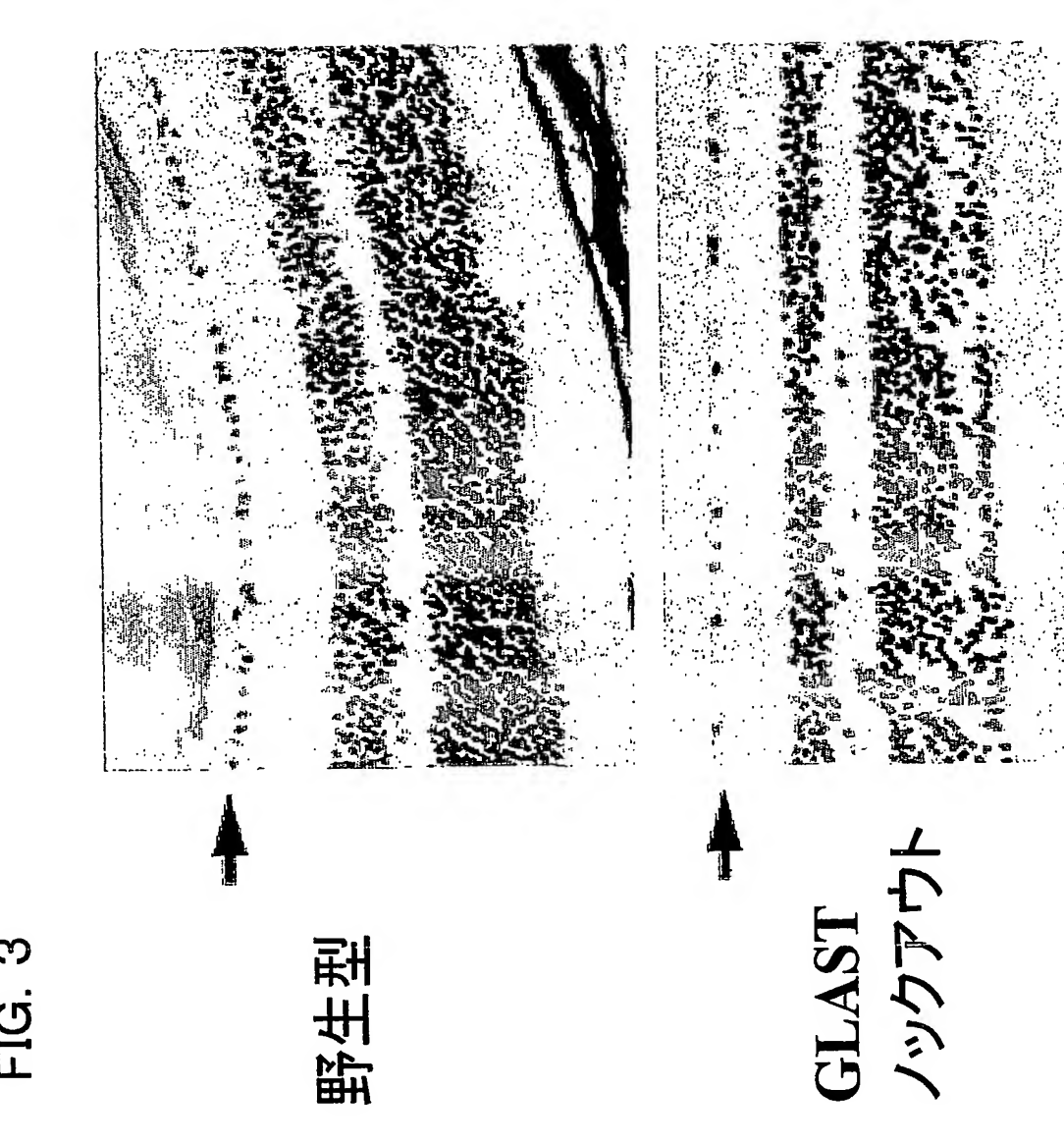
25 14. 生存する視神経細胞数又は視神経細胞機能を評価するために、網膜神経 節の神経細胞数を計数し、及び/又は網膜電位を測定する、請求項13に記載の スクリーニング方法。

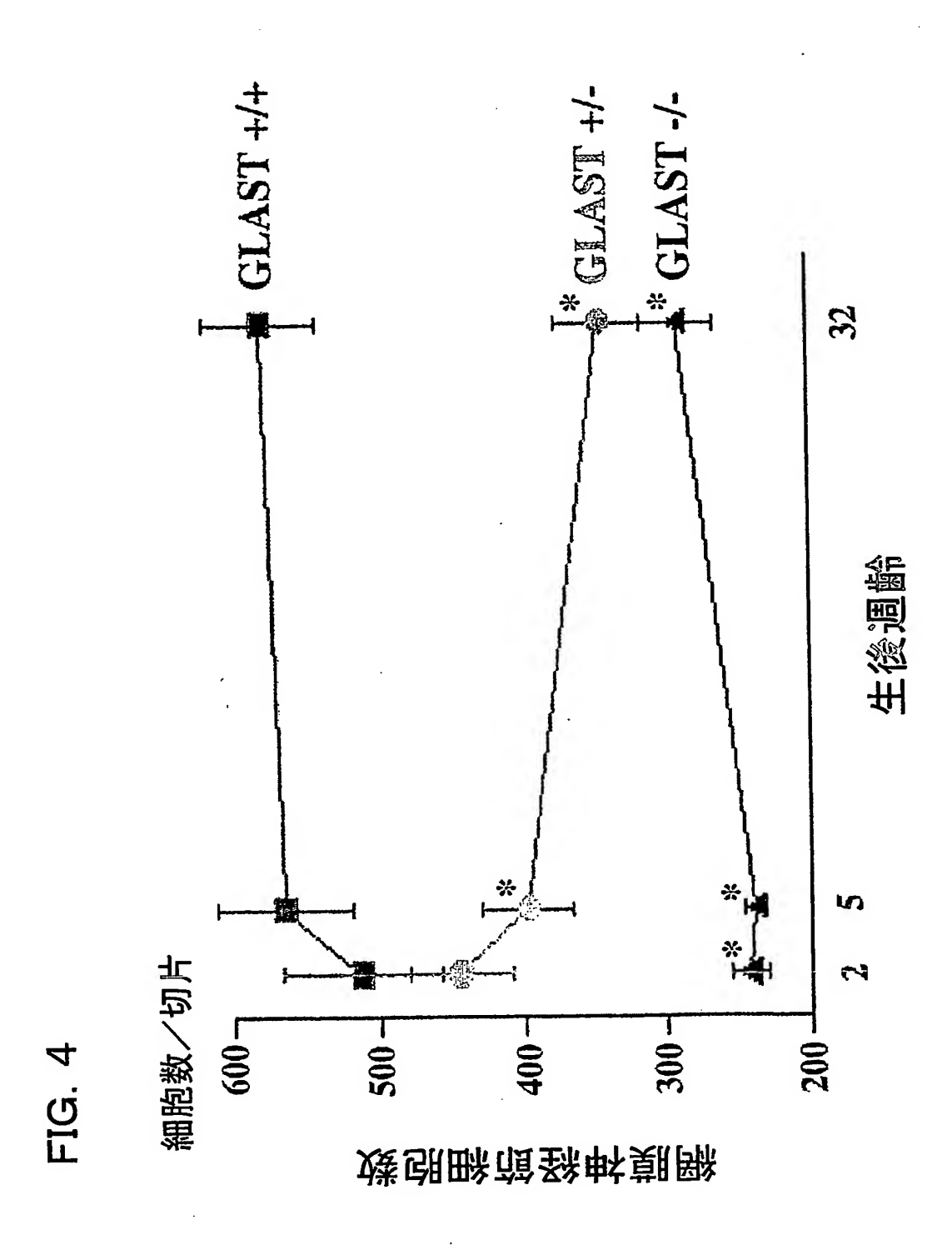


2/5

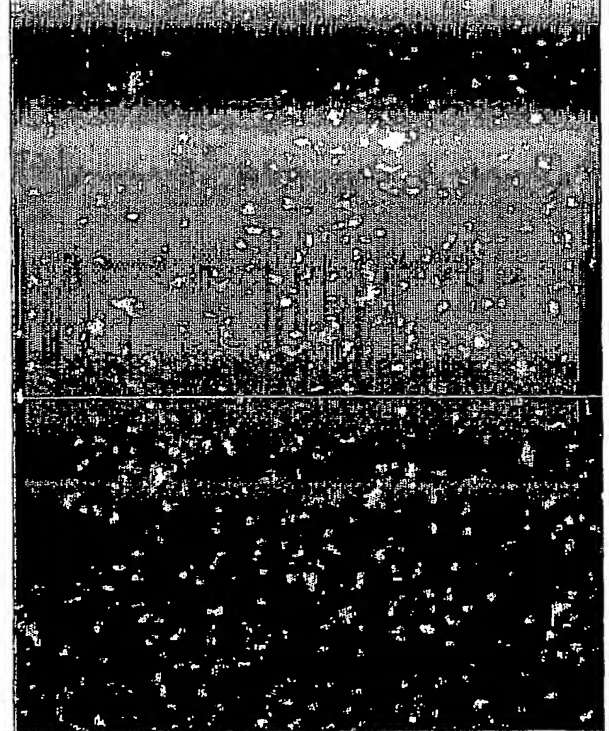


.3/5





GLAST/ "7777



野生型

BEST AVAILABLE COPY

FIG. 5

WO 2004/092371 PCT/JP2004/005253

1/5 SEQENCE LISTING

<110> Ja	pan Scie	nce and Tec	chnology Agency
----------	----------	-------------	-----------------

<120> GLAST-deficient Mice

<130> P03-0032

<140>

<141>

<150> 2003-114793

<151> 2003-04-21

<160> 2

<210> 1

<211> 1629

<212> DNA

<213> Mouse

<400> 1

atgaccaaaa gcaacg	ggaga agagcctagg	atggggggca	ggatggagag	attgcagcaa	60
ggggtccgca agcgga	acact tctggccaag	aagaaagttc	agagcctcac	caaggaagat	120
gttaagagtt acctg	tttcg gaatgccttc	gttctgctca	cggtcactgc	tgtcattgtg	180
ggtacaatcc ttgga	tttgc cctccgaccg	tataaaatga	gctaccggga	ggtgaagtac	240
ttttcgttcc ctgggg	gagct tctcatgagg	atgctgcaga	tgctggtctt	gcccctgatc	300
atctccagtc tcgtca	acagg aatggcggcc	ctagatagta	aggcatccgg	gaagatgggg	360
atgcgcgctg tagtc	tatta catgactact	accatcattg	ctgtggtgat	tggcataatc	420

2/5

attgtcatca	tcatccaccc	cggaaagggc	acaaaggaaa	acatgtacag	agaaggtaaa	480
atcgtgcagg	tcactgcagc	agatgccttc	ctggatttga	tcaggaacat	gttccctccc	540
aatctggtag	aagcctgctt	taaacagttt	aaaaccagct	acgagaaaaag	aagctttaaa	600
gtgcctatcc	agtccaacga	aacacttctg	ggcgccgtga	tcaacaacgt	gtcagaggcc	660
atggagactc	tgacccggat	ccgggaggag	atggtgcccg	tgcctggatc	tgtgaatggg	720
gtcaatgccc	tgggcctagt	tgtcttctcc	atgtgcttcg	gtttcgtgat	cggaaacatg	780
aaggagcagg	ggcaagcgct	gagagagttc	tttgattctc	ttaacgaagc	catcatgcga	840
ttggtcgcgg	tgataatgtg	gtatgcgcct	ctgggcatcc	tcttcttgat	cgcagggaag	900
attgttgaga	tggaagacat	gggtgtgatt	gggggacagc	ttgccatgta	caccgtgaca	960
gtcattgtcg	gcctcctcat	tcacgccgtc	atcgtcctgc	ctctcctcta	cttcctggta	1020
acccggaaga	acccctgggt	tttcattgga	gggttgctgc	aagcgctcat	cacagccctt	1080
gggacctcct	caagttctgc	caccctaccc	atcactttca	agtgcctgga	agagaacaat	1140
ggtgtggaca	aacgcatcac	cagatttgtg	ctcccgtgg	gggccaccat	taacatggat	1200
gggaccgccc	tctacgaggc	tttggctgcc	attttcatcg	ctcaagtgaa	caactttgac	1260
ctgaactttg	gacagattat	aacaataagc	atcacagcca	cggccgcaag	catcggggca	1320
gccgggattc	ctcaggccgg	tctggtcacc	atggtcatcg	tgctgacatc	tgtgggcctg	1380
cccacagatg	acatcacact	catcattgca	gtggactggt	ttctggaccg	cctccgaacc	1440
accaccaacg	tactgggtga	ctccctcgga	gcagggattg	tcgagcactt	gtcccgacat	1500
gaactgaaga	accgagatgt	tgaaatgggg	aactcggtga	ttgaggagaa	cgaaatgaag	1560
aagccgtatc	agctgattgc	ccaggacaat	gaaccggaga	aacccgtggc	agacagcgaa	1620
accaagatg						1629

<210> 2

<211> 543

<212> PRT

<213> Mouse

<400> 2

Met Thr Lys Ser Asn Gly Glu Glu Pro Arg Met Gly Gly Arg Met Glu

3/5

1				5					10					15	
Arg	Leu	Gln	Gln	Gly	Val	Arg	Lys	Arg	Thr	Leu	Leu	Ala	Lys	Lys	Lys
•			20					25					30		
Val	Gln	Ser	Leu	Thr	Lys	Glu	Asp	Val	Lys	Ser	Tyr	Leu	Phe	Arg	Asn
		35					40					45			
Ala	Phe	Val	Leu	Leu	Thr	Val	Thr	Ala	Val	Ile	Val	Gly	Thr	Ile	Leu
	50					55					60				
Gly	Phe	Ala	Leu	Arg	Pro	Tyr	Lys	Met	Ser	Tyr	Arg	Glu	Val	Lys	Tyr
65					70					75					80
Phe	Ser	Phe	Pro	Gly	Glu	Leu	Leu	Met	Arg	Met	Leu	Gln	Met	Leu	Val
				85					90					95	
Leu	Pro	Leu	Ile	Ile	Ser	Ser	Leu	Val	Thr	Gly	Met	Ala	Ala	Leu	Asp
			100					105					110		
Ser	Lys	Ala	Ser	Gly	Lys	Met	Gly	Met	Arg	Ala	Val	Val	Tyr	Tyr	Met
		115					120					125			
Thr	Thr	Thr	Ile	Ile	Ala	Val	Val	Ile	Gly	Ile	Ile	Ile	Val	Ile	Ile
	130					135					140				
Ile	His	Pro	Gly	Lys	Gly	Thr	Lys	Glu	Asn	Met	Tyr	Arg	Glu	Gly	Lys
145					150					155					160
Ile	Val	Gln	Val	Thr	Ala	Ala	Asp	Ala	Phe	Leu	Asp	Leu	Ile	Arg	Asn
				165					170					175	
Met	Phe	Pro	Pro	Asn	Leu	Val	Glu	Ala	Cys	Phe	Lys	Gln	Phe	Lys	Thr
			180					185					190		
Ser	Tyr	Glu	Lys	Arg	Ser	Phe	Lys	Val	Pro	Ile	Gln	Ser	Asn	Glu	Thr
		195					200					205			
Leu	Leu	Gly	Ala	Val	Ile	Asn	Asn	Val	Ser	Glu	Ala	Met	Glu	Thr	Leu
	210					215					220				
Thr	Arg	Ile	Arg	Glu	Glu	Met	Val	Pro	Val	Pro	Gly	Ser	Val	Asn	Gly
225					230					235					240

4/5

•									•	17 0					
Val	Asn .	Ala	Leu	Gly	Leu	Val	Val	Phe	Ser	Met	Cys 1	Phe	Gly	Phe	Val
				245	•	•			250					255	
Ile	Gly	Asn	Met	Lys	Glu	Gln	Gly	Gln	Ala	Leu	Arg	Glu	Phe	Phe	Asp
			260					265					270		
Ser	Leu	Asn	Glu	Ala	Ile	Met	Arg	Leu	Val	Ala	Val	Ile	Met	Trp	Tyr
		275					280					285			
Ala	Pro	Leu	Gly	Ile	Leu	Phe	Leu	Ile	Ala	Gly	Lys	Ile	Val	Glu	Met
	290					295					300				
Glu	Asp	Met	Gly	Val	Ile	Gly	Gly	Gln	Leu	Ala	Met	Tyr	Thr	Val	Thr
305					310					315					320
Val	Ile	Val	Gly	Leu	Leu	Ile	His	Ala	Val	Ile	Val	Leu	Pro	Leu	Leu
				325					330					335	
Tyr	Phe	Leu	Val	Thr	Arg	Lys	Asn	Pro	Trp	Val	Phe	Ile	Gly	Gly	Leu
			340					345					350		
Leu	Gln	Ala	Leu	Ile	Thr	Ala	Leu	Gly	Thr	Ser	Ser	Ser	Ser	Ala	Thr
		355					360					365			
Leu	Pro	Ile	Thr	Phe	Lys	Cys	Leu	Glu	Glu	Asn	Asn	Gly	Val	Asp	Lys
	370					375					380				
Arg	Ile	Thr	Arg	Phe	Val	Leu	Pro	Val	Gly	Ala	Thr	Ile	Asn	Met	Asp
385					390					395					400
Gly	Thr	Ala	Leu	Tyr	Glu	Ala	Leu	Ala	Ala	Ile	Phe	Ile	Ala		Val
				405					410					415	
Asn	Asn	Phe	Asp	Leu	Asn	Phe	Gly			: Ile	Thr	Ile			Thr
			420					425					430		_
Ala	Thr	· Ala	ı Ala	. Ser	· Ile	Gly			Gly	7 Ile	Pro			Gly	Leu
		435					440				_	445			
Val	Thr	Met	: Val	Ile	a Val			Ser	· Va]	G1y		Pro	Thr	Asp	Asp
	450)				455					460				
TI	Thr	· I aı	1 114	11 ₂	Als	Val	Acn	Trr	Pha	i ei	ı Asn	Are	Leu	Are	Thr

WO 2004/092371 PCT/JP2004/005253

5/5 Thr Thr Asn Val Leu Gly Asp Ser Leu Gly Ala Gly Ile Val Glu His Leu Ser Arg His Glu Leu Lys Asn Arg Asp Val Glu Met Gly Asn Ser Val Ile Glu Glu Asn Glu Met Lys Lys Pro Tyr Gln Leu Ile Ala Gln Asp Asn Glu Pro Glu Lys Pro Val Ala Asp Ser Glu Thr Lys Met

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/005253

A. CLASSIFICATION Int.C17	ATION OF SUBJECT MATTER C12N15/09, A01K67/027, G01N33	/15, G01N33/50	
According to Inte	rnational Patent Classification (IPC) or to both national	classification and IPC	
B. FIELDS SEA			
Minimum docum Int.Cl ⁷	entation searched (classification system followed by class C12N15/09, A01K67/027, G01N33	/15, G01N33/50	•
Documentation so	earched other than minimum documentation to the exten	t that such documents are included in the	fields searched
	•		
MEDLINE	ase consulted during the international search (name of data (STN), WPI (DIALOG), BIOSIS (DIALOG), EMBL/DDBJ/GeneSeq, SwissProt/	LOG), JSTPlus(JOIS),	rms used)
C. DOCUMEN	TS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X/Y/A	JP 10-33087 A (Koichi TANAKA) 10 February, 1998 (10.02.98), Full text (Family: none)		1-7/9-11/ 8,12-14
X/Y/A	HARADA, T. et al., Functions transporters GLAST and GLT-1 Natl.Acad.Sci.USA., (1998), V 4663 to 4666	in the retina., Proc.	1-7/9-11/ 8,12-14
Y	WO 03/28444 A1 (Japan Science Corp.), 08 April, 2003 (08.04.03), Full text & JP 2003-102330 A	e and Technology	9-11
× Further do	cuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
"A" document de to be of part de to be of part de l'E" earlier appliant filing date document verted to est special rease "O" document reducement per document per document per special rease "P" document per special rease document per document per special rease document docu	gories of cited documents: efining the general state of the art which is not considered icular relevance cation or patent but published on or after the international which may throw doubts on priority claim(s) or which is ablish the publication date of another citation or other on (as specified) eferring to an oral disclosure, use, exhibition or other means sublished prior to the international filing date but later than date claimed	"Y" document of particular relevance; the considered novel or cannot be consisted with the alone "Y" document of particular relevance; the considered novel or cannot be consisted when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive combined with one or more other such being obvious to a person skilled in the document member of the same patent."	ation but cited to understand nvention claimed invention cannot be dered to involve an inventive claimed invention cannot be step when the document is documents, such combination e art
	al completion of the international search il, 2004 (30.04.04)	Date of mailing of the international sear	rch report 5.04)
	ng address of the ISA/ se Patent Office	Authorized officer	•
Facsimile No. Form PCT/ISA/2	10 (second sheet) (January 2004)	Telephone No.	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP2004/005253.

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	JP 2002-369639 A (The Institute of Physical and Chemical Research), 24 December, 2002 (24.12.02), Full text (Family: none)	9-11
Y .	WO 02/08415 A2 (JAPAN SCI & TECHNOLOGY CORP.), 31 January, 2002 (31.01.02), Full text & EP 1306429 A1 & JP 2002-513898 A & US 20030186284 A1	9-11
A	TAYLOR, S. et al., Glutamate stimulates neurotrophin expression in cultured Muller cells., Brain Res Mol Brain Res., (17 March, 2003 (17.03.03)), Vol.111, No.1-2, pages 189-97	1-14
A	MARTIN, KR. et al., Retinal glutamate transporter changes in experimental glaucoma and after optic nerve transection in the rat., Invest Ophthalmol Vis Sci. (2002), Vol.41, No.11, pages 3615 to 3621	1-14
A	YORWERK, CK. et al., Depression of retinal glutamate transporter function leads to elevated intravitreal glutamate levels and ganglion cell death., Invest Ophthalmol Vis Sci. (2000), Vol.41, No.11, pages 3615 to 3621	1-14
A	NASKAR, R. et al., Concurrent downregulation of a glutamate transporter and receptor in glaucoma., Invest Ophthalmal Vis Sci., (2000), Vol.41, No.7, pages 1940 to 1944	1-14
A	Makoto NIIKE, 'Ryokunaisho no Shin Chiryoho - Rinsho ni Oyo Kano na Gan'atsu Kako, Kyokusho Junkan Kaizen oyobi Shinkei Hogoyaku no Kaihatsu -', (2002), Heisei 11 to 13 Nendo Kagaku Kenkyuhi Hojokin (Kiban Kenkyu (A) (1)) Kenkyu Seika Hokokusho	1-14

国際調査報告

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl' C12N 15/09, A01K 67/027, G01N 33/15, G01N 33/50

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1' C12N 15/09, A01K 67/027, G01N 33/15, G01N 33/50

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) MEDLINE(STN), WPI(DIALOG), BIOSIS(DIALOG), JSTPlus(JOIS), GenBank/EMBL/DDBJ/GeneSeq, SwissProt/PIR/GeneSeq

C.	関連する	レ認めは	. 41.	柚かる
U .		こ かいりょ	コav゚	a ᄎᄣ

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X/Y/A	JP 10-33087 A (田中光一) 1998.02.10, 全文 (ファミリーなし)	1-7/9-11/ 8, 12-14
X/Y/A	HARADA, T. et al., Functions of the two glutamate transporters GLAST and GLT-1 in the retina. Proc Natl Acad Sci U S A. (1998) Vol. 95, No. 8, p. 4663-4666	1-7/9-11/ 8, 12-14
Y	WO 03/28444 A1(科学技術振興事業団)2003.04.08,全文 & JP 2003-102330 A	9–11

× C欄の続きにも文献が列挙されている。

| パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

30.04.2004

国際調査報告の発送日 25.5.2004

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁(ISA/JP)

郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員) 左海 匡子 4N 3038

電話番号 03-3581-1101 内線 3488

国際調査報告

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	JP 2002-369639 A(理化学研究所)2002.12.24, 全文 (ファミリーなし)	9-11
Y	WO 02/08415 A1(JAPAN SCI & TECHNOLOGY CORP)2002.01.31, 全文 & EP 1306429 A1 & JP 2002-513898 A & US 20030186284 A1	9–11
A	TAYLOR, S. et al., Glutamate stimulates neurotrophin expression in cultured Muller cells. Brain Res Mol Brain Res. (2003.03.17) Vol. 111, No. 1-2, p. 189-97.	1-14
A	MARTIN, KR. et al., Retinal glutamate transporter changes in experimental glaucoma and after optic nerve transection in the rat. Invest Ophthalmol Vis Sci. (2002) Vol. 43, No. 7, p. 2236-2243	1-14
A	YORWERK, CK. et al., Depression of retinal glutamate transporter function leads to elevated intravitreal glutamate levels and ganglion cell death. Invest Ophthalmol Vis Sci. (2000) Vol. 41, No. 11, p. 3615-3621	1-14
A	NASKAR, R. et al., Concurrent downregulation of a glutamate transporter and receptor in glaucoma. Invest Ophthalmol Vis Sci. (2000) Vol. 41, No. 7, p. 1940-1944	1-14
A	新家眞「緑内障の新治療法―臨床に応用可能な眼圧下降、局所循環改善及び神経保護薬の開発―」(2002)平成11〜13年度科学研究費補助金(基盤研究(A)(1))研究成果報告書	1-14